



PCT

 WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM

 Internationales Büro

 INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE

 INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 5 : C09D 133/06, B05D 7/26, C08F 220/18 // (C08F 220/18, 220:28)	A1	(11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 94/22969 (43) Internationales Veröffentlichungsdatum: 13. Oktober 1994 (13.10.94)		
<table style="width: 100%; border: none;"> <tr> <td style="width: 50%; border: none; vertical-align: top;"> (21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP94/00965 (22) Internationales Anmeldedatum: 26. März 1994 (26.03.94) (30) Prioritätsdaten: P 43 10 414.2 31. März 1993 (31.03.93) DE (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): BASF LACKE + FARBEN AG [DE/DE]; Glasuritstrasse 1, D- 48165 Münster (DE). (72) Erfinder; und (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): RÖCKRATH, Ulrike [DE/DE]; Allensteiner Strasse 40 A, D-45770 Marl (DE). WIGGER, Georg [DE/DE]; Weseler Strasse 46, D-48151 Münster (DE). BARTOL, Fritz [DE/DE]; Weidenstrasse 48, D-59071 Hamm (DE). BETZ, Peter [DE/DE]; Langestrasse 82, D-48165 Münster (DE). BARTELT, Angelika [DE/DE]; Eichendorffstrasse 58, D-68167 Mannheim (DE). STÜBBE, Wilfried [DE/DE]; Niendamm 6, D-48268 Greven (DE). </td> <td style="width: 50%; border: none; vertical-align: top;"> (81) Bestimmungsstaaten: AU, BR, JP, US, europäisches Patent (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE). Veröffentlicht <i>Mit internationalem Recherchenbericht.</i> </td> </tr> </table>			(21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP94/00965 (22) Internationales Anmeldedatum: 26. März 1994 (26.03.94) (30) Prioritätsdaten: P 43 10 414.2 31. März 1993 (31.03.93) DE (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): BASF LACKE + FARBEN AG [DE/DE]; Glasuritstrasse 1, D- 48165 Münster (DE). (72) Erfinder; und (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): RÖCKRATH, Ulrike [DE/DE]; Allensteiner Strasse 40 A, D-45770 Marl (DE). WIGGER, Georg [DE/DE]; Weseler Strasse 46, D-48151 Münster (DE). BARTOL, Fritz [DE/DE]; Weidenstrasse 48, D-59071 Hamm (DE). BETZ, Peter [DE/DE]; Langestrasse 82, D-48165 Münster (DE). BARTELT, Angelika [DE/DE]; Eichendorffstrasse 58, D-68167 Mannheim (DE). STÜBBE, Wilfried [DE/DE]; Niendamm 6, D-48268 Greven (DE).	(81) Bestimmungsstaaten: AU, BR, JP, US, europäisches Patent (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE). Veröffentlicht <i>Mit internationalem Recherchenbericht.</i>
(21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP94/00965 (22) Internationales Anmeldedatum: 26. März 1994 (26.03.94) (30) Prioritätsdaten: P 43 10 414.2 31. März 1993 (31.03.93) DE (71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): BASF LACKE + FARBEN AG [DE/DE]; Glasuritstrasse 1, D- 48165 Münster (DE). (72) Erfinder; und (75) Erfinder/Anmelder (nur für US): RÖCKRATH, Ulrike [DE/DE]; Allensteiner Strasse 40 A, D-45770 Marl (DE). WIGGER, Georg [DE/DE]; Weseler Strasse 46, D-48151 Münster (DE). BARTOL, Fritz [DE/DE]; Weidenstrasse 48, D-59071 Hamm (DE). BETZ, Peter [DE/DE]; Langestrasse 82, D-48165 Münster (DE). BARTELT, Angelika [DE/DE]; Eichendorffstrasse 58, D-68167 Mannheim (DE). STÜBBE, Wilfried [DE/DE]; Niendamm 6, D-48268 Greven (DE).	(81) Bestimmungsstaaten: AU, BR, JP, US, europäisches Patent (AT, BE, CH, DE, DK, ES, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE). Veröffentlicht <i>Mit internationalem Recherchenbericht.</i>			
(54) Title: PROCESS FOR APPLYING A DOUBLE-LAYERED COVERING LACQUER ON THE SURFACE OF A SUBSTRATE (54) Bezeichnung: VERFAHREN ZUR HERSTELLUNG EINER ZWEISCHICHTIGEN DECKLACKIERUNG AUF EINER SUBSTRAT- OBERFLÄCHE (57) Abstract <p>A process is disclosed for producing a double-layered covering lacquer by using a transparent covering lacquer containing a hydroxyl group-containing polyacrylate resin produced by polymerizing (a) 10 to 51 % by weight 4-hydroxy-n-butylacrylate or 4-hydroxy-n-butylmethacrylate or a mixture of 4-hydroxy-n-butylacrylate and 4-hydroxy-n-butylmethacrylate; (b) 0 to 36 % by weight of a hydroxyl group-containing ester of acrylic acid different from (a) or a hydroxyl group-containing ester of methacrylic acid or a mixture of such monomers; (c) 28 to 85 % by weight of an aliphatic or cycloaliphatic ester of methacrylic acid different from (a) and (b) with at least 4 C atoms in the alcohol residue or a mixture of such monomers; (d) 0 to 3 % by weight of an ethylenically unsaturated carboxylic acid or a mixture of ethylenically unsaturated carboxylic acids and (e) 0 to 20 % by weight of an ethylenically unsaturated monomer different from (a), (b), (c) and (d) or a mixture of such monomers, into a polyacrylate resin with a hydroxyl number from 60 to 200, an acid number from 0 to 35 and a number average molecular weight from 1,500 to 10,000. The sum of the parts by weight of components (a), (b), (c), (d) and (e) is always 100 % by weight and the composition of the component (c) is selected so that when said component (c) is polymerized alone, a polymethacrylate resin having a glass transition temperature from +10 to +10 °C is obtained.</p>				
(57) Zusammenfassung <p>Die Erfindung betrifft ein Verfahren zur Herstellung einer zweischichtigen Decklackierung, bei dem ein transparenter Decklack eingesetzt wird, der ein hydroxylgruppenhaltiges Polyacrylatharz enthält, das erhältlich ist, indem (a) 10 bis 51 Gew.-% 4-Hydroxy-n-butylacrylat oder 4-Hydroxy-n-butylmethacrylat oder eine Mischung aus 4-Hydroxy-n-butylacrylat und 4-Hydroxy-n-butylmethacrylat, (b) 0 bis 36 Gew.-% eines von (a) verschiedenen hydroxylgruppenhaltigen Esters der Acrylsäure oder eines hydroxylgruppenhaltigen Esters der Methacrylsäure oder eines Gemisches aus solchen Monomeren, (c) 28 bis 85 Gew.-% eines von (a) und (b) verschiedenen aliphatischen oder cycloaliphatischen Esters der Methacrylsäure mit mindestens 4 C-Atomen im Alkoholrest oder eines Gemisches aus solchen Monomeren, (d) 0 bis 3 Gew.-% einer ethylenisch ungesättigten Carbonsäure oder einer Mischung aus ethylenisch ungesättigten Carbonsäuren und (e) 0 bis 20 Gew.-% eines von (a), (b), (c) und (d) verschiedenen ethylenisch ungesättigten Monomeren oder eines Gemisches aus solchen Monomeren zu einem Polyacrylatharz mit einer Hydroxylzahl von 60 bis 200, einer Säurezahl von 0 bis 35 und einem zahlenmittleren Molekulargewicht von 1.500 bis 10.000 polymerisiert werden, wobei die Summe der Gewichtsanteile der Komponenten (a), (b), (c), (d) und (e) stets 100 Gew.-% ergibt und die Zusammensetzung der Komponente (c) so ausgewählt wird, daß bei alleiniger Polymerisation der Komponente (c) ein Polymethacrylatharz mit einer Glasübergangstemperatur von +10 bis +100 °C erhalten wird.</p>				

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AT	Österreich	GA	Gabon	MR	Mauretanien
AU	Australien	GB	Vereinigtes Königreich	MW	Malawi
BB	Barbados	GE	Georgien	NE	Niger
BE	Belgien	GN	Guinea	NL	Niederlande
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland	NO	Norwegen
BG	Bulgarien	HU	Ungarn	NZ	Neuseeland
BJ	Benin	IE	Irland	PL	Polen
BR	Brasilien	IT	Italien	PT	Portugal
BY	Belarus	JP	Japan	RO	Rumänien
CA	Kanada	KE	Kenya	RU	Russische Föderation
CF	Zentrale Afrikanische Republik	KG	Kirgisistan	SD	Sudan
CG	Kongo	KP	Demokratische Volksrepublik Korea	SE	Schweden
CH	Schweiz	KR	Republik Korea	SI	Slowenien
CI	Côte d'Ivoire	KZ	Kasachstan	SK	Slowakei
CM	Kamerun	LI	Liechtenstein	SN	Senegal
CN	China	LK	Sri Lanka	TD	Tschad
CS	Tschechoslowakei	LU	Luxemburg	TG	Togo
CZ	Tschechische Republik	LV	Lettland	TJ	Tadschikistan
DE	Deutschland	MC	Monaco	TT	Trinidad und Tobago
DK	Dänemark	MD	Republik Moldau	UA	Ukraine

5 Verfahren zur Herstellung einer zweischichtigen Deck-
 lackierung auf einer Substratoberfläche

Die Erfindung betrifft ein Verfahren zur Herstellung
einer zweischichtigen Decklackierung auf einer Sub-
10 stratoberfläche, bei dem

(1) ein pigmentierter Basislack auf die Substratober-
fläche aufgebracht wird,

15 (2) der in Stufe (1) aufgebraute Basislackfilm ge-
trocknet wird,

(3) auf den in Stufe (2) getrockneten Basislackfilm ein
nichtwäßriger, transparenter Decklack, der

20

(A) ein hydroxylgruppenhaltiges Polyacrylatharz
und

(B) ein Vernetzungsmittel

25

enthält, aufgebracht und anschließend

(4) Basislackschicht und Decklackschicht zusammen ein-
gebrannt werden.

30

Die Erfindung betrifft auch nichtwäßrige Lacke, die
insbesondere für das obenbeschriebene Verfahren ge-
eignet sind.

35 Das obenbeschriebene Verfahren zur Herstellung einer
zweischichtigen Lackierung des base-coat/clear-coat-
Typs ist bekannt und wird vor allem zur Herstellung von

zweischichtigen Decklackierungen, insbesondere zweischichtigen Metalleffektlackierungen auf Automobilkarosserien eingesetzt (vgl. z.B. US-A-3,639,147 und EP-A-38 127).

- 5 Mit dem base-coat/clear-coat-Verfahren sind Lackierungen herstellbar, die sich im Vergleich zu einschichtigen Decklackierungen durch eine verbesserte Effektbildung und durch die Möglichkeit, Lackierungen mit leuchtenderen und reineren Farbtönen herstellen, auszeichnen.
- 10

- Der in Stufe (1) vorlackierte Basislack bestimmt, je nach Art, Menge und räumlicher Orientierung der eingesetzten Pigmente, den Farbton und ggf. den Effekt (z.B. Metalleffekt oder Perlglanzeffekt) der Lackierung.
- 15

- In Stufe (2) des Verfahrens werden dem in Stufe (1) aufgetragenen Basislackfilm in einer Abdunstphase wenigstens ein Teil der organischen Lösemittel bzw. wenigstens ein Teil des Wassers entzogen. Auf diese vorgetrocknete, aber nicht eingebrannte Basislack-
- 20
- schicht wird in Stufe (3) ein nichtwässriger, transparenter Decklack aufgebracht (Naß-in-Naß-Verfahren) und in Stufe (4) werden dann Basislackschicht und Decklack-
- 25
- schicht zusammen eingebrannt.

- Der in Stufe (3) aufgetragene transparente Decklack verleiht der Zweischichtlackierung Glanz und Fülle und schützt die in Stufe (1) aufgetragene pigmentierte
- 30
- Lackschicht vor chemischen und physikalischen Angriffen.

- Mit dem in Rede stehenden Verfahren können nur dann qualitativ hochwertige Zweischichtlackierungen erhalten werden, wenn der in Stufe (3) aufgetragene transparente
- 35
- Decklack die in den Stufen (1) und (2) aufgetragene

Basislackschicht nicht so stört, daß es zu einer Verschlechterung des optischen Effektes (z.B. Wolkenbildung) kommt. Andererseits muß der transparente Decklack so zusammengesetzt sein, daß er nach dem in Stufe (4) durchgeführten Einbrennprozeß auf der Basislackschicht gut haftet. Weitere wichtige Eigenschaften, die die nach dem Einbrennprozeß erhaltene transparente Decklackschicht aufweisen muß, sind hohe Transparenz, guter Glanz und gute mechanische Eigenschaften, wie Härte, Kratzfestigkeit und Elastizität. Nicht zuletzt muß die nach dem Einbrennprozeß erhaltene transparente Decklackschicht eine hohe Widerstandsfähigkeit gegen klimatische Einflüsse (z.B. Temperaturschwankungen, Feuchtigkeit in Form von Wasserdampf, Regen, Tau, Belastung durch Strahlung usw.) und gegen Angriffe durch Säuren oder andere Chemikalien, wie z.B. organische Lösemittel aufweisen.

In der JP-A-1-158079 werden nichtwäßrige, transparente Decklacke für zweischichtige Decklackierungen des base-coat/clear-coat-Typs beschrieben, die ein hydroxylgruppenhaltiges Polyacrylatharz enthalten, das erhältlich ist, indem 10 bis 50 Gew.-% eines Adduktes aus einem cyclischen Ester, wie z.B. -Caprolacton und Hydroxyethylacrylat oder -methacrylat, 0 bis 40 Gew.-% eines Hydroxyalkylacrylats oder -methacrylats und 30 bis 80 Gew.-% eines copolymerisierbaren Vinylmonomeren zu einem Polyacrylatharz mit einer Hydroxylzahl von 60 bis 160, einer Säurezahl von 0 bis 40 und einer Glasübergangstemperatur von -50 bis +40°C polymerisiert werden. Die in der JP-A-1-158079 beschriebenen transparenten Decklacke liefern Lackierungen, die insbesondere hinsichtlich ihrer Säurebeständigkeit verbesserungsbedürftig sind.

35

Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist ein Verfahren zur Herstellung einer zweischichtigen Decklackierung, wie oben beschrieben, bei dem in Stufe (3) ein nicht-wässriger, transparenter Decklack aufgebracht wird, der
5 ein hydroxylgruppenhaltiges Polycrylatharz enthält, das erhältlich ist, indem

(a) 10 bis 51 Gew.-% 4-Hydroxy-n-butylacrylat oder
4-Hydroxy-n-butylmethacrylat oder eine Mischung aus
10 4-Hydroxy-n-butylacrylat und 4-Hydroxy-n-butylmethacrylat,

(b) 0 bis 36 Gew.-% eines von (a) verschiedenen hydroxylgruppenhaltigen Esters der Acrylsäure oder
15 eines hydroxylgruppenhaltigen Esters der Methacrylsäure oder eines Gemisches aus solchen Monomeren,

(c) 28 bis 85 Gew.-% eines von (a) und (b) verschiedenen aliphatischen oder cycloaliphatischen Esters
20 der Methacrylsäure mit mindestens 4 C-Atomen im Alkoholrest oder eines Gemisches aus solchen Monomeren,

(d) 0 bis 3 Gew.-% einer ethylenisch ungesättigten Carbonsäure oder einer Mischung aus ethylenisch
25 ungesättigten Carbonsäuren und

(e) 0 bis 20 Gew.-% eines von (a), (b), (c) und (d) verschiedenen ethylenisch ungesättigten Monomeren
30 oder eines Gemisches aus solchen Monomeren

zu einem Polyacrylatharz mit einer Hydroxylzahl von 60 bis 200, einer Säurezahl von 0 bis 35 und einem zahlenmittleren Molekulargewicht von 1500 bis 10000 polymerisiert werden, wobei die Summe der Gewichtsanteile der
35 Komponenten (a), (b), (c), (d) und (e) stets 100 Gew.-%

ergibt und die Zusammensetzung der Komponente (c) so ausgewählt wird, daß bei alleiniger Polymerisation der Komponente (c) ein Polymethacrylat mit einer Glasübergangstemperatur von +10 bis +100°C erhalten wird.

5

Die nach dem erfindungsgemäßen Verfahren hergestellten Zweischichtlackierungen zeichnen sich durch hohe Härte, hohen Glanz, gute Haftung zwischen Basislackschicht und Decklackschicht, guten Decklackstand, gute Kratzbeständigkeit und gute Beständigkeit gegen klimatische Einflüsse, organische Lösemittel und Säuren sowie hohe Resistenz gegenüber Vergilbung (insbesondere gegen Vergilbung, die infolge von hohen Einbrenntemperaturen und/oder infolge von langen Einbrennzeiten auftritt) aus. Diese guten Eigenschaften werden auch bei Verwendung unterschiedlicher Basislacke erhalten.

In Stufe (1) des erfindungsgemäßen Verfahrens können im Prinzip alle zur Herstellung von zweischichtigen Lackierungen geeigneten pigmentierten Basislacke eingesetzt werden. Derartige Basislacke sind dem Fachmann gut bekannt. Es können sowohl wasserverdünnbare Basislacke als auch Basislacke auf Basis von organischen Lösemitteln eingesetzt werden. Geeignete Basislacke werden beispielsweise beschrieben in der
US-A-3,639,147, DE-A-33 33 072, DE-A-38 14 853,
GB-A-2 012 191, US-A-3,953,644, EP-A-260 447,
DE-A-39 03 804, EP-A-320 552, DE-A-36 28 124,
US-A-4,719,132, EP-A-297 576, EP-A-69 936, EP-A-89 497,
EP-A-195 931, EP-A-228 003, EP-A-38 127 und
DE-A-28 18 100. In diesen Patentdokumenten sind auch weitere Informationen über das in Rede stehende base-coat/clear-coat-Verfahren zu finden.

In Stufe (2) des erfindungsgemäßen Verfahrens wird der in Stufe (1) aufgebrauchte Basislackfilm getrocknet,

d.h. dem Basislackfilm wird in einer Abdunstphase wenigstens ein Teil der organischen Lösemittel bzw. des Wassers entzogen. Der Basislackfilm wird in der Regel bei Temperaturen von Raumtemperatur bis 80°C getrocknet.

5

Die erfindungsgemäß eingesetzten nichtwäßrigen, transparenten Decklacke enthalten ein hydroxylgruppenhaltiges Polyacrylatharz, das erhältlich ist, indem

10

(a) 10 bis 51, vorzugsweise 25 bis 41 Gew.-% 4-Hydroxy-n-butylacrylat oder 4-Hydroxy-n-butylmethacrylat oder eine Mischung aus 4-Hydroxy-n-butylacrylat und 4-Hydroxy-n-butylmethacrylat,

15

(b) 0 bis 36 Gew.-%, vorzugsweise 0 bis 20 Gew.-% eines von (a) verschiedenen hydroxylgruppenhaltigen Esters der Acrylsäure oder eines hydroxylgruppenhaltigen Esters der Methacrylsäure oder eines Gemisches aus solchen Monomeren,

20

(c) 28 bis 85 Gew.-%, vorzugsweise 40 bis 70 Gew.-% eines von (a) und (b) verschiedenen aliphatischen oder cycloaliphatischen Esters der Methacrylsäure mit mindestens 4 C-Atomen im Alkoholrest oder eines Gemisches aus solchen Monomeren,

25

(d) 0 bis 3, vorzugsweise 0 bis 2 Gew.-% einer ethylenisch ungesättigten Carbonsäure oder einer Mischung aus ethylenisch ungesättigten Carbonsäuren und

30

(e) 0 bis 20, vorzugsweise 5 bis 15 Gew.-% eines von (a), (b), (c) und (d) verschiedenen ethylenisch ungesättigten Monomeren oder eines Gemisches aus solchen Monomeren

35

zu einem Polyacrylatharz mit einer Hydroxylzahl von 60 bis 200, vorzugsweise 100 bis 160, einer Säurezahl von 0 bis 35, vorzugsweise 0 bis 25 und einem zahlenmittleren Molekulargewicht von 1500 bis 10000, vorzugsweise 2500 bis 5000, polymerisiert werden, wobei die Summe der Gewichtsanteile der Komponenten (a), (b), (c), (d) und (e) stets 100 Gew.-% ergibt und die Zusammensetzung der Komponente (c) so gewählt wird, daß bei alleiniger Polymerisation der Komponente (c) ein Polymethacrylatharz mit einer Glasübergangstemperatur von +10 bis +100, vorzugsweise +20 bis +60°C erhalten wird.

Die Herstellung der erfindungsgemäß eingesetzten Polyacrylatharze kann nach allgemein gut bekannten Polymerisationsverfahren erfolgen. Polymerisationsverfahren zur Herstellung von Polyacrylatharzen sind allgemein bekannt und vielfach beschrieben (vgl. z.B.: Houben-Weyl, Methoden der organischen Chemie, 4. Auflage, Band 14/1, Seite 24 bis 255 (1961)).

Die erfindungsgemäß eingesetzten Polyacrylatharze werden vorzugsweise mit Hilfe des Lösungspolymerisationsverfahrens hergestellt. Hierbei wird üblicherweise ein organisches Lösemittel bzw. Lösemittelgemisch vorgelegt und zum Sieden erhitzt. In dieses organische Lösemittel bzw. Lösemittelgemisch werden dann das zu polymerisierende Monomergemisch sowie ein oder mehrere Polymerisationsinitiatoren kontinuierlich zugegeben. Die Polymerisation erfolgt bei Temperaturen zwischen 100 und 160°C, vorzugsweise zwischen 130 und 150°C. Als Polymerisationsinitiatoren werden vorzugsweise freie Radikale bildende Initiatoren eingesetzt. Initiatorart und -menge werden üblicherweise so gewählt, daß bei der Polymerisationstemperatur während der Zulaufphase ein möglichst konstantes Radikalangebot vorliegt.

Als Beispiele für einsetzbare Initiatoren werden genannt: Dialkylperoxide, wie Di-tert.-Butylperoxid, Dicumylperoxid; Hydroperoxide, wie Cumolhydroperoxid, tert.-Butylhydroperoxid; Perester, wie tert.-Butylperbenzoat, tert.-Butylperpivalat, tert.-Butylper-3,5,5-trimethylhexanoat, tert.-Butylper-2-ethylhexanoat.

Die Polymerisationsbedingungen (Reaktionstemperatur, Zulaufzeit der Monomerenmischung, Menge und Art der organischen Lösemittel und Polymerisationsinitiatoren, eventuelle Mitverwendung von Molekulargewichtsreglern, wie z.B. Mercaptanen, Thiolglykolsäureestern und Chlorwasserstoffen) werden so ausgewählt, daß die erfindungsgemäß eingesetzten Polyacrylatharze ein zahlenmittleres Molekulargewicht von 1500 bis 10.000, vorzugsweise 2500 bis 5000 (bestimmt durch Gelpermeationschromatographie unter Verwendung von Polystyrol als Eichsubstanz) aufweisen.

Die Säurezahl der erfindungsgemäß eingesetzten Polyacrylatharze kann vom Fachmann durch Einsatz entsprechender Mengen der Komponente (d) eingestellt werden. Analoges gilt für die Einstellung der Hydroxylzahl. Sie ist über die Menge an eingesetzter Komponente (a) und (b) steuerbar.

Als Komponente (a) wird 4-Hydroxy-n-butylacrylat, 4-Hydroxy-n-butylmethacrylat oder eine Mischung aus 4-Hydroxy-n-butylacrylat und 4-Hydroxy-n-butylmethacrylat eingesetzt. Als Komponente (a) wird vorzugsweise 4-Hydroxy-n-butylacrylat eingesetzt.

Als Komponente (b) kann - unter der Bedingung, daß bei alleiniger Polymerisation der Komponente (b) ein Polyacrylatharz mit einer Glasübergangstemperatur von 0 bis

+80, vorzugsweise +20 bis +60°C erhalten wird - im Prinzip jeder von (a) verschiedene hydroxylgruppenhaltige Ester der Acrylsäure oder Methacrylsäure oder ein Gemisch aus solchen Monomeren eingesetzt werden. Als Beispiele werden genannt: Hydroxyalkylester der Acrylsäure, wie z.B. Hydroxyethylacrylat und Hydroxypropylacrylat und Hydroxyalkylester der Methacrylsäure, wie z.B. Hydroxyethylmethacrylat und Hydroxypropylmethacrylat.

Die Glasübergangstemperatur kann vom Fachmann unter Zuhilfenahme der Formel

$$T_G = \frac{\sum_{n=1}^x W_n T_{Gn}}{n}$$

- 20 T_G = Glasübergangstemperatur des Polymeren
 x = Anzahl der verschiedenen einpolymerisierten Monomere,
 W_n = Gewichtsanteil des n-ten Monomers
 T_{Gn} = Glasübergangstemperatur des Homopolymers aus
 25 dem n-ten Monomer

näherungsweise berechnet werden.

- Als Komponente (c) kann im Prinzip jeder von (a) und (b) verschiedene aliphatische oder cycloaliphatische Ester der Methacrylsäure mit mindestens 4 C-Atomen im Alkoholrest oder ein Gemisch aus solchen Monomeren eingesetzt werden. Als Beispiele werden genannt: aliphatische Ester der Methacrylsäure mit 4 bis 20 C-Atomen im Alkoholrest, wie z.B. n-Butyl-, iso-Butyl-, tert.-Butyl-, 2-Ethylhexyl-, Stearyl- und Laurylmethacrylat und

cycloaliphatische Ester der Methacrylsäure wie z. B. Cyclohexylmethacrylat. Die Zusammensetzung der Komponente (c) wird so ausgewählt, daß bei alleiniger Polymerisation der Komponente (c) ein Polymethacrylatharz mit einer Glasübergangstemperatur von +10 bis +100°C, vorzugsweise +20 bis +60°C erhalten wird.

Als Komponente (d) kann im Prinzip jede ethylenisch ungesättigte Carbonsäure oder eine Mischung aus ethylenisch ungesättigten Carbonsäuren eingesetzt werden. Als Komponente (d) werden vorzugsweise Acrylsäure und/oder Methacrylsäure eingesetzt.

Als Komponente (e) kann im Prinzip jedes von (a), (b), (c) und (d) verschiedene ethylenisch ungesättigte Monomer oder ein Gemisch aus solchen Monomeren eingesetzt werden. Als Beispiele für Monomere, die als Komponente (e) eingesetzt werden können, werden genannt: vinylaromatische Kohlenwasserstoffe, wie Styrol, α -Alkylstyrol und Vinyltoluol, Amide der Acrylsäure und Methacrylsäure, wie z.B. Methacrylamid und Acrylamid; Nitrile der Methacrylsäure und Acrylsäure; Vinylether und Vinylester. Als Komponente (e) werden vorzugsweise vinylaromatische Kohlenwasserstoffe, insbesondere Styrol eingesetzt.

Die Zusammensetzung der Komponente (e) wird vorzugsweise so ausgewählt, daß bei alleiniger Polymerisation der Komponente (e) ein Polymer mit einer Glasübergangstemperatur von +70 bis +120, vorzugsweise +80 bis +100°C erhalten wird.

Die erfindungsgemäß eingesetzten nichtwäßrigen, transparenten Decklacke können als Vernetzungsmittel (B) im Prinzip jedes für die Vernetzung von hydroxylgruppenhaltigen Polyacrylatharzen geeignete Ver-

netzungsmittel bzw. Vernetzungsmittelgemisch enthalten.
Es werden vorzugsweis Amin plastharze oder blockierte
bzw. unblockierte Polyisocyanate oder Mischungen aus
Aminoplastharzen und blockierten bzw. unblockierten
5 Polyisocyanaten als Vernetzungsmittel (B) eingesetzt.

Aminoplastharze sind dem Fachmann gut bekannt und
werden von vielen Firmen als Verkaufsprodukte ange-
boten. Es handelt sich um Kondensationsprodukte aus
10 Aldehyden, insbesondere Formaldehyd und beispielsweise
Harnstoff, Melamin, Guanamin und Benzoguanamin. Die
Aminoplastharze enthalten Alkohol-, vorzugsweise Methy-
lolgruppen, die in der Regel teilweise oder bevorzugt
vollständig mit Alkoholen verethert sind. Es werden
15 insbesondere mit niedrigen Alkoholen, insbesondere mit
Methanol oder Butanol veretherte Melamin-Formaldehyd-
harze eingesetzt. Ganz besonders bevorzugt werden mit
niedrigen Alkoholen, insbesondere mit Methanol und/oder
Ethanol und/oder Butanol veretherte Melamin-Formalde-
20 hydharze, die im statistischen Mittel pro Triazinring
noch 0,1 bis 0,25 an Stickstoffatome gebundene Wasser-
stoffatome enthalten, als Komponente (B) eingesetzt.

Als Komponente (B) kann im Prinzip jedes auf dem Lack-
25 gebiet einsetzbare Polyisocyanat bzw. eine Mischung aus
solchen Polyisocyanaten eingesetzt werden. Es ist je-
doch bevorzugt, Polyisocyanate einzusetzen, deren
Isocyanatgruppen an aliphatische oder cycloaliphatische
Reste gebunden sind. Beispiele für derartige Poly-
30 isocyanate sind Hexamethylendiisocyanat, Isophorondi-
isocyanat, Trimethylhexamethylendiisocyanat, Dicyclo-
hexylmethandiisocyanat und 1,3-bis-(2-Isocyanatopro-
pyl-2-)benzol (TMXDI) sowie Addukte dieser Polyiso-
cyanate an Polyole, insbesondere niedermolekulare
35 Polyole, wie z.B. Trimethylolpropan und von diesen
Polyisocyanaten abgeleitete isocyanuratgruppen-

und/oder biuretgruppenhaltige Polyisocyanate. Als Polyisocyanate werden besonders bevorzugt Hexamethylen-diisocyanat und Isophorondiisocyanat, von diesen Diisocyanaten abgeleitete isocyanurat- und/oder

5 biuretgruppenhaltige Polyisocyanate, die vorzugsweise mehr als 2 Isocyanatgruppen im Molekül enthalten sowie Umsetzungsprodukte aus Hexamethylen-diisocyanat und Isophorondiisocyanat oder einer Mischung aus Hexamethylen-diisocyanat und Isophorondiisocyanat mit 0,3 bis 0,5

10 Äquivalenten eines niedermolekularen Polyols mit einem Molekulargewicht von 62 bis 500, vorzugsweise von 104 bis 204, insbesondere eines Triols, wie z.B. Trimethylolpropan, eingesetzt.

15 Polyisocyanate können sowohl in freier als auch in blockierter Form als Vernetzungsmittel (B) eingesetzt werden.

Zur Blockierung der Polyisocyanate kann im Prinzip

20 jedes für die Blockierung von Polyisocyanaten einsetzbare Blockierungsmittel mit einer ausreichend tiefen Deblockierungstemperatur eingesetzt werden. Derartige Blockierungsmittel sind dem Fachmann gut bekannt und brauchen hier nicht näher erläutert zu werden. Es ist

25 bevorzugt, blockierte Polyisocyanate einzusetzen, die sowohl mit einem Blockierungsmittel (I) als auch mit einem Blockierungsmittel (II) blockierte Isocyanatgruppen enthalten, wobei

- 30 - das Blockierungsmittel (I) ein Dialkylmalonat oder eine Mischung aus Dialkylmalonaten ist
- das Blockierungsmittel (II) ein von (I) verschiedenes CH-acides Blockierungsmittel, ein Oxim oder
- 35 eine Mischung aus diesen Blockierungsmitteln ist und

- das Äquivalentverhältnis zwischen den mit (I) blockierten Isocyanatgruppen und den mit (II) blockierten Isocyanatgruppen zwischen 1,0 : 1,0 und 9,0 : 1,0, vorzugsweise zwischen 8,0 : 2,0 und 6,0 : 4,0, besonders bevorzugt zwischen 7,5 : 2,5 und 6,5 : 3,5 liegt.

Die bevorzugt eingesetzten blockierten Polyisocyanate können wie folgt hergestellt werden. Ein Polyisocyanat oder eine Mischung aus Polyisocyanaten wird in an sich bekannter Art und Weise mit einer Mischung aus den Blockierungsmitteln (I) und (II) umgesetzt, wobei die Mischung aus den Blockierungsmitteln (I) und (II) die Blockierungsmittel (I) und (II) in einem Molverhältnis enthält, das zwischen 1,0 : 1,0 und 9,0 : 1,0, vorzugsweise zwischen 8,0 : 2,0 und 6,0 : 4,0, besonders bevorzugt zwischen 7,5 : 2,5 und 6,5 : 3,5 liegt. Das Polyisocyanat bzw. die Mischung aus Polyisocyanaten kann mit der Mischung aus den Blockierungsmitteln (I) und (II) so weit umgesetzt werden, bis keine Isocyanatgruppen mehr nachweisbar sind. In der Praxis kann das den Einsatz von sehr großen Überschüssen an Blockierungsmittel und/oder sehr lange Reaktionszeiten erfordern. Es wurde nun überraschenderweise gefunden, daß auch dann Lacke mit den oben beschriebenen guten Eigenschaften erhalten werden, wenn mindestens 50, vorzugsweise mindestens 70 Prozent der Isocyanatgruppens des Polyisocyanates bzw. des Gemisches aus Polyisocyanaten mit der Mischung aus den Blockierungsmitteln (I) und (II) umgesetzt werden und die verbleibenden Isocyanatgruppen mit einer hydroxylgruppenhaltigen Verbindung oder einer Mischung aus hydroxylgruppenhaltigen Verbindungen umgesetzt werden. Als hydroxylgruppenhaltige Verbindungen werden vorzugsweise niedermolekulare aliphatische oder cycloaliphatische Polyole, wie Neopen-

tylglykol, Dimethylolcyclohexan, Ethylenglykol, Diethylenglykol, Propylenglykol, 2-Methyl-2-propylpropandiol 1,3, 2-Ethyl-2-butylpropandiol 1,3, 2,2,4 Trimethylpentandiol 1,5 und 2,2,5 Trimethylhexandiol-1,6 oder die
5 als Komponente (A) einsetzbaren hydroxylgruppenhaltigen Polyacrylatharze eingesetzt.

Die bevorzugt eingesetzten blockierten Polyisocyanate sind auch erhältlich, indem mit dem Blockierungsmitteln
10 (I) bzw. (II) blockierte Polyisocyanate in einem solchen Verhältnis gemischt werden, daß eine Mischung erhalten wird, in der das Äquivalentverhältnis zwischen den mit (I) blockierten Isocyanatgruppen und den mit (II) blockierten Isocyanatgruppen zwischen 1,0 : 1,0
15 und 9,0 : 1,0, vorzugsweise zwischen 8,0 : 2,0 und 6,0 : 4,0, besonders bevorzugt zwischen 7,5 : 2,5 und 6,5 : 3,5 liegt.

Als Blockierungsmittel (I) werden Dialkylmalonate oder
20 eine Mischung aus Dialkylmalonaten eingesetzt.

Als Beispiele für einsetzbare Dialkylmalonate werden Dialkylmalonate mit je 1 bis 6 Kohlenstoffatomen in den Alkylresten genannt, wie z.B. Malonsäuredimethylester
25 und Malonsäurediethylester, wobei Malonsäurediethylester bevorzugt eingesetzt wird.

Als Blockierungsmittel (II) werden von (I) verschiedene aktive Methylengruppen enthaltende Blockierungsmittel
30 und Oxime sowie Mischungen aus diesen Blockierungsmitteln eingesetzt.

Als Beispiele für Blockierungsmittel, die als Blockierungsmittel (II) einsetzbar sind, werden genannt: Acetessigsäuremethyl-, ethyl-, -propyl-, butyl-, -pentyl-,
35 hexyl-, heptyl-, octyl-, nonyl-, -decyl oder -dodecylester, Acetonoxim, Methylenehtylketoxim, Acetylaceton,

Formaldoxim, Acetaldoxim, Benzophenoxim, Acetoxim und Diisobutylketoxim. Als Blockierungsmittel (II) wird vorzugsweise ein Acetessigsäurealkylester mit 1 bis 6 Kohlenstoffatomen im Alkylrest oder eine Mischung aus solchen Acetessigsäurealkylestern oder ein Ketoxim bzw.
5 eine Mischung aus Ketoximen eingesetzt. Besonders bevorzugt werden Acetessigsäurealkylester oder Methyl-ethylketoxim als Blockierungsmittel (II) eingesetzt.

10 Die Komponenten (A) und (B) werden in den erfindungsgemäß eingesetzten transparenten Decklacken im allgemeinen in solchen Mengen eingesetzt, daß die Komponente (A) in einer Menge von 50 bis 90, vorzugsweise 60 bis 75 Gew.-% und die Komponente (B) in einer Menge von 10
15 bis 50, vorzugsweise 25 bis 40 Gew.-% vorhanden ist, wobei die Gewichtsprozentangaben auf (A) + (B) = 100 Gew.-% bezogen sind.

Die erfindungsgemäß eingesetzten transparenten Decklacke enthalten keine bzw. nur transparente Pigmente. Als organische Lösemittel enthalten die Decklacke übliche zur Herstellung von Lacken gebräuchliche organische Lösemittel. Die Decklacke können außerdem noch weitere gebräuchliche Zusätze, wie z.B. Lichtschutzmittel, Ver-
20 laufhilfsmittel usw. enthalten.

Die mit den erfindungsgemäß eingesetzten Decklacken hergestellten Zweischichtlackierungen weisen die vorteilhaften Eigenschaften insbesondere auch dann auf,
30 wenn sie unter den zur Zeit bei der Automobilserienlackierung angewandten Einbrennbedingungen (30 Minuten bei 130°C oder 20 Minuten bei 140°C) eingebrannt worden sind.

35 Unter Verwendung der oben beschriebenen Komponenten (A) und (B) können auch pigmentierte nichtwäßrige Lacke

hergestellt werden, die nicht transparent sind! Um dies zu erreichen, können im Prinzip alle zur Herstellung von pigmentierten nichtwäßrigen Lacken geeigneten organischen oder anorganischen Pigmente bzw. Mischungen aus solchen Pigmenten eingesetzt werden. Als Beispiele für einsetzbare Pigmente werden genannt: Azopigmente (z.B. Pigment Red 57:1, Pigment Yellow 1, Pigment Yellow 13 und Pigment Red 7), Phtalocyaninpigmente (z. B. Pigment Blue 15:3 und Phtalocyanin grün), Carbonylpigmente (z. B. Pigment Red 88, Pigment Red 177, Pigment Yellow 123, Pigment Violett 19, Pigment Yellow 24 und Pigment Orange 51 bzw. 52), Dioxazinpigmente (z.B. Pigment Violet 23), Titandioxid, Farbruß, Eisenoxidschwarz (Magnetit, Trierisentrioxid), Eisenoxidrot (Hämatit, α -Dierisentrioxid), Eisenoxidgelb (Eisenoxidhydroxid), Eisenoxidbraun (Mischpigment aus Eisenoxidrot, Eisenoxidgelb und Eisenoxidschwarz), Chromoxidgrün (Dichromtrioxid), Nickeltitangelb, Chromtitangelb und Kobaltblau. Desweiteren können auch Effektpigmente wie z.B. Metallplättchenpigmente, insbesondere Aluminiumplättchenpigmente und Perlglanzpigmente eingesetzt werden.

Bei der Herstellung von pigmentierten nichtwäßrigen Lacken, die nicht transparent sind, werden die Komponenten (A) und (B) und das Pigment bzw. die Mischung aus Pigmenten im allgemeinen in solchen Mengen eingesetzt, daß die Komponente (A) in einer Menge von 50 bis 90, vorzugsweise 60 bis 75 Gew.-%, die Komponente (B) in einer Menge von 9 bis 50, vorzugsweise 20 bis 40 Gew.-% und das Pigment bzw. die Mischung aus Pigmenten in einer Menge von 1 bis 40, vorzugsweise 5 bis 15 Gew.-% vorhanden ist, wobei die Gewichtsprozentangaben auf (A) + (B) + Pigment bzw. Mischung aus Pigmenten = 100 Gew.-% bezogen sind.

Auch mit den pigmentierten nichtwäßrigen Lacken, die nicht transparent sind, können Lackierungen, insbesondere einschichtige Lackierungen, mit sehr guten Eigenschaften hergestellt werden.

5

Die Erfindung wird in den folgenden Beispielen näher erläutert. Alle Mengen- und Prozentangaben sind, wenn nicht ausdrücklich etwas anderes festgestellt wird, als Gewichtsangaben zu verstehen.

10

(I) Herstellung erfindungsgemäßer Polyacrylatharze

15 **Polyacrylatharzlösung (1)**

In einem Stahlkessel ausgestattet mit Monomerzulauf, Initiatorzulauf, Thermometer, Ölheizung und Rückflußkühler werden 879 Teile eines handelsüblichen aromatischen Lösemittelgemisches (Solvesso^R, Hersteller: Esso) mit einem Siedebereich von 158°C bis 172°C vorgelegt und auf 140°C aufgeheizt. Dann wird eine Mischung α aus 20 87 Teilen des aromatischen Lösemittelgemisches und 87 Teilen t-Butylperoctoat in einer solchen Geschwindigkeit unter Rühren zugegeben, daß die Zugabe der 25 Mischung α nach 4,75 h abgeschlossen ist. 15 min nach Beginn der Zugabe der Mischung α wird eine Mischung β bestehend aus 819 Teilen n-Butylmethacrylat, 145 Teilen i-Butylmethacrylat, und 483 Teilen Butandiol-1,4-mono- 30 acrylat in einer solchen Geschwindigkeit zu der Reaktionsmischung gegeben, daß die Zugabe der Mischung β nach 4 h abgeschlossen ist. Nach Abschluß der Zugabe der Mischung α wird das Reaktionsgemisch noch 2 h auf 140°C gehalten und anschließend auf Raumtemperatur 35 abgekühlt.

Die erhaltene Acrylatharzlösung weist einen Feststoffgehalt von 60% (1 h, 130°C; Umluftofen), eine Viskosität von 4,5 dPas (ICI-Platte/Kegel-Viskosimeter, 23°C) und eine Säurezahl von 1,2 (bezogen auf den Feststoffgehalt) auf.

Polyacrylatharzlösung (2)

- 10 In einem Stahlkessel ausgestattet mit Monomerzulauf, Initiatorzulauf, Thermometer, Ölheizung und Rückflußkühler werden 879 Teile eines handelsüblichen aromatischen Lösemittels mit einem Siedebereich von 158°C bis 172°C (Solvesso^R) vorgelegt und auf 140°C aufgeheizt.
- 15 Dann wird eine Mischung α aus 87 Teilen des aromatischen Lösemittelgemisches und 87 Teilen t-Butylperoctoat in einer solchen Geschwindigkeit unter Rühren zugegeben, daß die Zugabe der Mischung α nach 4,75 h abgeschlossen ist. 15 min nach Beginn der Zugabe der
- 20 Mischung α wird eine Mischung β bestehend aus 290 Teilen Cyclohexylmethacrylat, 709 Teilen n-Butylmethacrylat, 233 Teilen Butandiol-1,4-monoacrylat, 200 Teilen Hydroxypropylmethacrylat und 15 Teilen Acrylsäure in einer solchen Geschwindigkeit zu der Reaktions-
- 25 Mischung gegeben, daß die Zugabe der Mischung β nach 4 h abgeschlossen ist. Nach Abschluß der Zugabe der Mischung α wird das Reaktionsgemisch noch 2 h auf 140°C gehalten und anschließend auf Raumtemperatur abgekühlt.
- 30 Die erhaltene Acrylatharzlösung weist einen Feststoffgehalt von 60% (1 h, 130°C; Umluftofen), eine Viskosität von 7,0 dPas (ICI-Platte/Kegel-Viskosimeter, 23°C) und eine Säurezahl von 9,0 (bezogen auf den Feststoffgehalt) auf.

35

(II) Herstellung von Vernetzungsmitteln**Lösung eines blockierten Polyisocyanats**

5 In einen Stahlkessel ausgestattet mit Zulaufgefäß, Thermometer, Ölheizung und Rückflußkühler werden 504 Teile eines handelsüblichen Isocyanurattrimeren des Hexamethylen-diisocyanats und 257,2 Teile eines handels-
10 üblichen aromatischen Lösemittelgemisches (Solvesso^R) eingewogen. Die Lösung wird auf 50°C erwärmt. Dann wird eine Mischung aus 348 Teilen Diethylmalonat, 104 Teilen Acetessigsäureethylester und 2,5 Teilen einer 50%-igen Lösung von Natrium-p-dodecylphenolat in Xylol in einem
15 Zeitraum von 2 Stunden so zudosiert, daß die Temperatur 70°C nicht überschreitet. Es wird dann langsam auf 90°C erhitzt und diese Temperatur für 5 Stunden gehalten. Dann werden weitere 2,5 Teile Natrium-p-dodecylphenolat-lösung zugegeben und es wird so lange bei 90°C ge-
20 halten, bis der Gehalt an NCO-Gruppen im Reaktionsgemisch 0,48% erreicht hat. Dann werden 35,1 Teile n-Butanol zugegeben. Die erhaltene Lösung hat einen nichtflüchtigen Anteil von 59,6% (60 min., 130°C) und eine Viskosität von 590 mPas, gemessen in einem ICI-
25 Platte-Kegel-Viskosimeter bei 23°C.

Lösung eines unblockierten Polyisocyanats

30 88,8 Teile einer handelsüblichen 90%-igen Lösung des Isocyanurattrimeren des Hexamethylen-diisocyanats werden mit 5,6 Teilen Butylacetat und 5,6 Teilen eines handelsüblichen aromatischen Lösemittelgemisches (Solvesso^R) gut vermischt.

35


(III) Herstellung von erfindungsgemäßen transparenten Decklacken

5 Decklack (1)

72,7 Teile der Polyacrylatharzlösung (1), 6,8 Teile der Lösung des blockierten Polyisocyanats und 14,1 Teile eines handelsüblichen iminogruppenhaltigen, mit n-Butanol veretherten Melaminharzes (80 %-ig in Butanol; Cymel^R 1158; Cyanamid) werden durch Rühren mit einem Laborturbinenrührer gut vermischt. Zu dieser Mischung werden 4,7 Teile Butylglykol, 4,0 Teile Butanol und 2,0 Teile einer handelsüblichen 5 %-igen Lösung eines Verlaufshilfsmittels auf Basis eines Polysiloxans zugegeben und gut eingerührt. Dann werden 1,1 Teile eines handelsüblichen UV-Absorbers (substituiertes Benztriazol) und 1,1 Teile eines handelsüblichen Radikalfängers (1,4,6-substituiertes Benztriazol) zusammen mit 3,0 Teilen Xylol so lange gerührt, bis sie vollständig gelöst sind. Die so erhaltene Lösung wird dann zu den bereits vorgemischten Lackkomponenten zugegeben und gut untergemischt. Der auf diese Weise erhaltene transparente Decklack wird mit Xylol auf eine Viskosität von 23 sec, gemessen im DIN-4 Becher bei 20°C, eingestellt.

Decklack (2)

78,0 Teile der Polyacrylatharzlösung (2) werden mit 8,0 Teilen Butylglykolacetat, 5,5 Teilen Butylacetat und 3,0 Teilen einer handelsüblichen 5 %-igen Lösung eines Verlaufshilfsmittels auf Basis eines Polysiloxans durch Rühren mit einem Laborturbinenrührer gut vermischt. Dann werden 1,5 Teile eines handelsüblichen UV-Absorbers (substituiertes Benztriazol) und 1,0 Teile eines

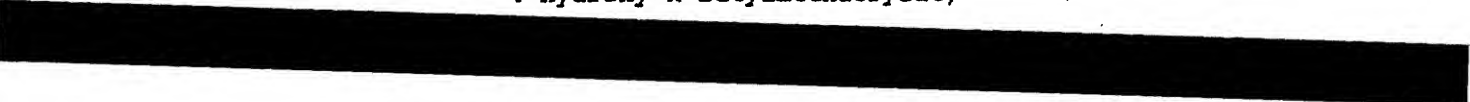


- handelsüblichen Radikalfängers (1,4,6-substituiertes Benztriaz 1) zusammen mit 3,0 Teilen Xyl 1 so lange gerührt, bis sie vollständig gelöst sind. Die so erhaltene Lösung wird dann zu den bereits vorgemischten
- 5 Lackkomponenten zugegeben und gut untergemischt. Schließlich werden 23,4 Teile der Lösung des unblockierten Polyisocyanats zugegeben und gut eingemischt. Der auf diese Weise erhaltene transparente Decklack wird mit Xylol auf eine Viskosität von 23 sec,
- 10 gemessen im DIN-4 Becher bei 20°C, eingestellt.

IV Herstellung von zweischichtigen Decklackierungen

- 15 Auf mit einem handelsüblichen Elektrotauchlack und einem handelsüblichen Füller lackierte Stahlbleche wird ein handelsüblicher, nichtwässriger aluminiumpigmenthaltiger Basislack aufgespritzt, 5 Minuten bei Raumtemperatur getrocknet und dann mit den transparenten Deck-
- 20 lacken überlackiert (Trockenfilmdicke 40 - 45 µm). Nach einer weiteren Trockenzeit von 5 Minuten bei Raumtemperatur werden die Basislack- und Decklacksschichten 20 Minuten lang bei 140°C im Umluftofen zusammen eingebrannt. Die so erhaltenen Lackierungen zeichnen sich
- 25 durch hohe Härte, hohen Glanz, gute Haftung zwischen Basislacksschicht und Decklacksschicht und guten Decklackstand aus. Ein besonderer Vorteil der Lackierungen besteht darin, daß sie sowohl eine sehr gute Kratzfestigkeit als auch eine sehr gute Säurebeständigkeit
- 30 aufweisen.

Patentansprüche

1. Verfahren zur Herstellung einer zweischichtigen
5 Decklackierung auf einer Substratoberfläche, bei
dem
- (1) ein pigmentierter Basislack auf die Substrat-
10 oberfläche aufgebracht wird,
- (2) der in Stufe (1) aufgebraute Basislackfilm
getrocknet wird,
- (3) auf den in Stufe (2) getrockneten Basislack-
15 film ein nichtwäßriger, transparenter Deck-
lack, der
- (A) ein hydroxylgruppenhaltiges Polyacrylat-
harz und
- 20 (B) ein Vernetzungsmittel
- enthält, aufgebracht und anschließend
- 25 (4) Basislacksschicht und Decklacksschicht zusammen
eingebrannt werden,
- dadurch gekennzeichnet, daß in Stufe (3) ein nicht-
wäßriger, transparenter Decklack aufgebracht wird,
30 der ein hydroxylgruppenhaltiges Polyacrylatharz
enthält, das erhältlich ist, indem
- (a) 10 bis 51 Gew.-% 4-Hydroxy-n-butylacrylat oder
4-Hydroxy-n-butylmethacrylat oder eine
35 Mischung aus 4-Hydroxy-n-butylacrylat und
4-Hydroxy-n-butylmethacrylat,
- 

- 5 (b) 0 bis 36 Gew.-% eines von (a) verschieden n
hydroxylgruppenhaltigen Esters der Acrylsäure
oder eines hydroxylgruppenhaltigen Esters der
Methacrylsäure oder eines Gemisches aus sol-
chen Monomeren,
- 10 (c) 28 bis 85 Gew.-% eines von (a) und (b) ver-
schieden aliphatischen oder cycloaliphati-
schen Esters der Methacrylsäure mit mindestens
4 C-Atomen im Alkoholrest oder eines Gemisches
aus solchen Monomeren,
- 15 (d) 0 bis 3 Gew.-% einer ethylenisch ungesättigten
Carbonsäure oder einer Mischung aus ethyle-
nisch ungesättigten Carbonsäuren und
- 20 (e) 0 bis 20 Gew.-% eines von (a), (b), (c) und
(d) verschiedenen ethylenisch ungesättigten
Monomeren oder eines Gemisches aus solchen
Monomeren

25 zu einem Polyacrylatharz mit einer Hydroxylzahl von
60 bis 200, einer Säurezahl von 0 bis 35 und einem
zahlenmittleren Molekulargewicht von 1500 bis 10000
polymerisiert werden, wobei die Summe der Gewichts-
anteile der Komponenten (a), (b), (c), (d) und (e)
stets 100 Gew.-% ergibt und die Zusammensetzung der
30 Komponente (c) so ausgewählt wird, daß bei alleini-
ger Polymerisation der Komponente (c) ein Polymeth-
acrylatharz mit einer Glasübergangstemperatur von
+10 bis +100°C erhalten wird.

35

2. Nichtwässrige Lacke, enthaltend

(A) ein hydroxylgruppenhaltiges Polyacrylatharz
und

5 (B) ein Vernetzungsmittel

dadurch gekennzeichnet, daß die Komponente (A) ein
hydroxylgruppenhaltiges Polyacrylatharz ist, das
erhältlich ist, indem

10

(a) 10 bis 51 Gew.-% 4-Hydroxy-n-butylacrylat oder
4-Hydroxy-n-butylmethacrylat oder eine
Mischung aus 4-Hydroxy-n-butylacrylat und
4-Hydroxy-n-butylmethacrylat,

15

(b) 0 bis 36 Gew.-% eines von (a) verschiedenen
hydroxylgruppenhaltigen Esters der Acrylsäure
oder eines hydroxylgruppenhaltigen Esters der
Methacrylsäure oder eines Gemisches aus sol-
chen Monomeren,

20

(c) 28 bis 85 Gew.-% eines von (a) und (b) ver-
schiedenem aliphatischen oder cycloaliphati-
schen Esters der Methacrylsäure mit mindestens
4 C-Atomen im Alkoholrest oder eines Gemisches
aus solchen Monomeren,

25

(d) 0 bis 3 Gew.-% einer ethylenisch ungesättigten
Carbonsäure oder einer Mischung aus ethyle-
nisch ungesättigten Carbonsäuren und

30

(e) 0 bis 20 Gew.-% eines von (a), (b), (c) und
(d) verschiedenen ethylenisch ungesättigten
Monomeren oder eines Gemisches aus solchen
Monomeren

35

zu einem Polyacrylatharz mit einer Hydroxylzahl von 60 bis 200, einer Säurezahl von 0 bis 35 und einem zahlenmittleren Molekulargewicht von 1.500 bis 10.000 polymerisiert werden, wobei die Summe der Gewichtsanteile der Komponenten (a), (b), (c), (d) und (e) stets 100 Gew.-% ergibt und die Zusammensetzung der Komponente (c) so ausgewählt wird, daß bei alleiniger Polymerisation der Komponente (c) ein Polymethacrylatharz mit einer Glasübergangstemperatur von +10 bis +100°C erhalten wird.

3. Verfahren oder Lacke nach Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß die Komponente (e) so ausgewählt wird, daß bei alleiniger Polymerisation der Komponente (e) ein Polymer mit einer Glasübergangstemperatur von +70 bis +120°C erhalten wird.
4. Verfahren oder Lacke nach einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß das hydroxylgruppenhaltige Polyacrylatharz erhältlich ist, indem 25 bis 41 Gew.-% der Komponente (a), 0 bis 20 Gew.-% der Komponente (b), 40 bis 70 Gew.-% der Komponente (c), 0 bis 2 Gew.-% der Komponente (d) und 5 bis 15 Gew.-% der Komponente (e) zu einem Polyacrylatharz mit einer Hydroxylzahl von 100 bis 160, einer Säurezahl von 0 bis 25 und einem zahlenmittleren Molekulargewicht von 2500 bis 5000 polymerisiert werden, wobei die Zusammensetzung der Komponente (c) so gewählt wird, daß bei alleiniger Polymerisation der Komponente (c) ein Polymethacrylatharz mit einer Glasübergangstemperatur von +20 bis +60°C und die Komponente (e) so ausgewählt wird, daß bei alleiniger Polymerisation der Komponente (e) ein Polymer mit einer Glasübergangstemperatur von +80 bis +100°C erhalten wird.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

National Application No.

EP 94/00965

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER
IPC 5 C09D133/06 B05D7/26 C08F220/18 //(C08F220/18,220:28)

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)

IPC 5 C09D B05D C08L

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 114, no. 16, 22 April 1991, Columbus, Ohio, US; abstract no. 145577, 'clear coating materials in two coat one bake coating process' page 110 ; see abstract & JP,A,2 245 268 (KANSAI PAINT KK)	1-4

☐ Further documents are listed in the continuation of box C.☐ Patent family members are listed in annex.

* Special categories of cited documents :

- *A* document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance
- *E* earlier document but published on or after the international filing date
- *L* document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)
- *O* document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means
- *P* document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed

T later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention

X document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone

Y document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art.

Z document member of the same patent family

Date of the actual completion of the international search

1 July 1994

Date of mailing of the international search report

15. 07. 94

Name and mailing address of the ISA

Authorized officer

Fax (+31-70) 340-5016

Form PCT/ISA/210 (second sheet) (July 1992)

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

International Application No

EP 94/00965

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
JP-A-2245268	01-10-90	NONE	

Form PCT/ISA/210 (patent family annex) (July 1992)

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzeichen

PCT/EP 94/00965

A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES
IPK 5 C09D133/06 B05D7/26 C08F220/18 //(C08F220/18,220:28)

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK.

B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchierte Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationsymbole)

IPK 5 C09D B05D C08L

Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN

Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
X	CHEMICAL ABSTRACTS, vol. 114, no. 16, 22. April 1991, Columbus, Ohio, US; abstract no. 145577, 'clear coating materials in two coat one bake coating process' Seite 110 ; siehe Zusammenfassung & JP,A,2 245 268 (KANSAI PAINT KK) -----	1-4

☐ Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen

☐ Siehe Anhang Patentfamilie

* Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen :

"A" Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist

"E" älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist

"L" Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt)

"O" Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht

"P" Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist

"T" Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist

"X" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden

"Y" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist

"Z" Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist

Datum des Abschlusses der internationalen Recherche

1. Juli 1994

Abmeldedatum des internationalen Recherchenberichts

15. 07. 94

Nennung/Bearbeitung der internationalen Recherchenbehörde

Bevollmächtigter Beamteter

Fax (+31-70) 340-3016

Formblatt PCT/ISA/210 (Blatt 2) (Juli 1992)

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichung, die zur selben Patentfamilie gehören

Internationales Abkürzungszeichen

EP 94/00965

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
JP-A-2245268	01-10-90	KEINE	

Formblatt PCT/ISA/210 (Anhang Patentfamilie)(Juli 1992)



1

1111

1

